# JAPANESE PATENT OFFICE

#### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

58069812 A

(43) Date of publication of application: 26.04.1983

(51) Int. CI

A61K 31/16

A61K 31/44

// C07D213/40, C07D213/75

(21) Application number:

56167934

(71) Applicant: CHUGAI PHARMACEUT CO LTD

(22) Date of filing:

22.10.1981

(72) Inventor: HOI

HONDA NARIMITSU

NAG

NAGAI HIDEAKI TAKISHIMA AKIKO KAWAMURA AKINORI

OBATA NORIKO
DAN TAKASHI
KOIZUMI MASUO
MURAKAMI YASUSHI

HINOHARA YOSHIKAZU NAKANO HIDEKI

TAKAGAKI YOSHIO

### (54) BLOOD SUGAR LEVEL DEPRESSING AGENT

#### (57) Abstract:

PURPOSE: To provide a blood sugar level depressing agent containing a compound such as 4-methoxy-N-3-pyridylbenzamide, etc. as an active component, and having excellent blood sugar level depressing effect and long duration of the activity.

CONSTITUTION: The agent contains the compound of formula [ $R_1$  is H or lower alkyl;  $R_2$  is straight-chain, branched-chain or cyclic alkyl, (nuclear-substituted) pyridyl, or pyridylmethyl; n is 1W3]as an active component. The active compound of formula can be pre-

pared easily by reacting an amine with a methoxybenzoyl chloride in the presence of a base such as triethylamine by conventional process. It is administered in an arbitrary form prepared by the conventional means for the preparation of ordinary drug preparation.

COPYRIGHT: (C)1983,JPO&Japio

$$(0CH_3)_n$$

# ① 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭58-69812

60Int. Cl.3						
A 61 K	31/16					
	31/44					
// C 07 D	213/40					

識別記号 ADP 庁内整理番号 6408-4C ③公開 昭和58年(1983)4月26日発明の数 1審査請求 未請求

213/75

7138-4C 7138-4C

(全 5 頁)

# 60血糖降下剤

②特 願 昭56-167934

②出 願 昭56(1981)10月22日

勿発 明 者 本多成光

東京都豊島区高田三丁目41番 8 号中外製薬株式会社内

⑩発 明 者 永井秀明

東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内

⑦発 明 者 滝島章子 東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

⑫発 明 者 河村明典

東京都豊島区高田三丁目41番8号中外製薬株式会社内

切発 明 者 小畠範子

東京都豊島区高田三丁目41番8号中外製薬株式会社内

仍発 明 者 段孝

東京都豊島区高田三丁目41番8 号中外製薬株式会社内

⑪出 願 人 中外製薬株式会社

東京都北区浮間5丁目5番1号

個代 理 人 安藤憲章

最終頁に続く

#### 明細

1. 発明の名称

血糖降下剤

:2. 特許請求の範囲

一般式

(式中、R1 は水素原子又は低級アルキル基を示し、R2 は直鎖。分岐領又は環式アルキル基、核に置換基を有し得るピリジル基又はピリジルメテル基を示し、のは1~3を示す。) で表わされる化合物を有効成分とする血糖降下剤。



本発明は、次の一般式

(式中、R1は水素原子又は低級 アルキル 基を示し、R2 は直鎖 , 分較銀又は環式アルキル 第、核に置換 著を有し得るビリグル 基又は ビリジルメテル 基を示し、 \* は 1 ~ 3 を示す。) で 表わされる 化合物 を 有 効成分とする 血 朝鮮 下 剤 の 発明 で ある。

上式 [1] で扱わされる化合物の中には、公知の化合物が含まれるが、それらの記載されている先行文献には血糖降下作用ないしそれを示唆する薬理作用は全く記載されていない。

上式 (1) で表わされる本発明の化合物は、例えば、以下の参考例に示すように、 アミン類とメトキンペンソイルクロライド類とを、 塩 著、例えばトリエチルアミンの存在下常法により反応させることにより容易に得ることができる。

#### な考例.

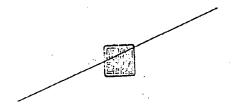
元索分析値 分子式 O13 H12 N2O2 として

}

•

理論值(%) 68.41 5.30 12.27

実測値時 68.33 5.27 12.24 上記と同様にして安1の化合物を得た。



<del>.</del>					被点	収率	元	<b>東</b> 分	析。值
МL	-(OMe)s	R1	R <sub>2</sub>	分子式	ຶ່ ເອງ	(%)	理論値(%) 実剤値(%)	O	H N
2	2-0 M e	н		O13H12N2O2	112~114	7 6	6 8.4 1 6 8.4 9	5. 3 0 5. 2 4	1 2 2 7 1 2 3 1
3	, .	,	Q.n.	O14H14N2O1	. 80~82	8 3	6 9.4 0 6 9.3 2	5.83 5.80	1 1.5 6 1 1.5 9
4 .	• , ,	•	Ö,na	O15H16N2O2	85~87	9 1	7 0.2 9 7 0.2 4	6.29 6.23	1 0.9 3 1 0.9 9
5	3 - ON e			O13H12N2O2	121~122	8 5	6 8.4 1	5.3 0 5.3 6	1227
· 6		,	Q	,	155~156	8 3	6 8.4 1 6 8.4 3	5.3 0 5.3 1	1227
7		,	Q He	O14H14N2O2	99~101	8.8	6 9.4 0 6 9.4 7		
В	4-0Me	· •	0	O13H12N2O2	131~132	7 9	6841		•
9		•	- CMe CN	O14H14N2O2	150~153	6 5	6 9.4 0		
1 0	,	,	-cm2	•	71~73	6 8	6 9.4 0 6 9.4 7		
11	,		Q. <sub>H</sub>		61~64	7 7	6 9.4 0 6 9.4 5		
1 2		,	Ŭ <sub>Mt</sub>	O15H16N2O2	136~137	8 2	7 0.2 9 7 0.3 7		

				•	-	•			
1 3	2,3-(OMe) <sub>2</sub>	н		O14H14N2O2	117~118	5 8	l	5.4 6 5.4 9	1 0.8 5
1 4	,	. •	√n <sub>N</sub> me	O15H16N2O3	110~111	6 2	6 6.1 6	5.9 2 5.9 5	1 0.2 9
1 5	,	•	Ö,n.	. O1 6H1 8N 2O3	111~112	6 7	1	6.34 6.37	9.78 9.75
1 6	2;4-(OMe)2	,	- cu <sub>2</sub> - Cu <sub>2</sub>	O15H16N2O3	98~99	5 1	i .	5.9 2 5.8 7	1 0. 2 9 1 0. 3 4
17	,	,	Q ne		140~141	6 9		5.9 2 5.9 6	1 0.29 1 0.3 1
1 8	,		Ö.	, O16H18N2O3	9 3~9 4	6 3	l	6.34 6.39	9.78 9.74
1 9	2,6 - (OMe)2		∩ <sub>M</sub>	O <sub>15</sub> H <sub>16</sub> N <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	155~156	6:7	į.	5.92 5.97	1 0. 2 9 1 0. 2 4
2 0	,	•	N HE	O16H18N2O3	206~209	6 3	1	6.34 6.39	9. 7 8 9. 8 0
2 1	3,4 -(ONe)2	,		O14H14N2O1	84~86	7 9	1	5.4 6 5.4 1	1 0.8 5 1 0.8 7
2 2	,	,		,	49~51	8 8	i .	5.4 6 5.4 3	1 0.85 1 0.88
2 3	•	•	-CH2-N	O15H16N2O3	1 2 2~1 2 3	6 3	1	5.9 2 5.9 7	1 0.2 9
2 4	,	,	- cH2-	,	1 2 8 ~ 1 2 9	7 4	1	5.9 2. 5.8 8	1 0.2 9 1 0.3 3
2 5	,	,	Q Me	,	131~132	7 5		5.9 2 5.9 6	1 0.2 9 1 0.2 5

2 6	3,4 - (O Me) <sub>2</sub>	н	Ön.	C <sub>16</sub> H <sub>18</sub> N <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	69~71	63	6 7.1 1 6 7.1 5	6.3 4 6.3 7	9.7 8 9.7 7
2 7	•	,	i-Pr	Ö <sub>12</sub> H <sub>17</sub> NO <sub>3</sub>	144~145	8 5	6 4.5 5 6 4.5 9	7.68 7.61	6.27 6.23
2 8	•	,	n - Bu	O <sub>13</sub> H <sub>39</sub> NO <sub>3</sub> -	83~84	8 8	6 5.8 0 6 5.7 8	8.0 7 8.0 3	5.9 0 5.8 4
2 9	, .	•	s-Bu	,	127~128	8 3	6 5. 8 0 6 5. 8 4	8.07	5.9 0 5.9 3
3 0	,	•	· i-Bu	,	124~125	8 0	6 5.8 0 6 5:8 5	8.07 8.1 1	5.9 0 5.9 5
3 1		,	-(H)	O15H21NO2 -	181~182	9 1	68.41	8.0 <b>4</b> 8.0 <b>7</b>	5.3 2 5.3 6
3 2.	3,5-(OMe)2	•	In.	O15H18N2O5	96~97	8 5	6 6.1 6 6 6.1 2	5.9 2 5.9 8	10.2.9 10.3.2
3 3.	•	٠,	The Me	O16H18N2O8	119~120	8 7	6 7.1 1 6 7.1 8	6.34	9.7 8 9.7 2
3 4	3,4,5~(OMe)3		0	O <sub>15</sub> H <sub>16</sub> N <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	154~156	6 5	6249	5.5 9 5.6 4	9. <b>7</b> 2 9. <b>7</b> 1
3 5	•	,	$\Diamond$	•	157~158	7 7	6 2 4 9 6 2 5 2	5.5 9 5.5 6	9.7 2 9.7 3
3 6		. ,	- O11 N	O16H18N2O4	115~116	5 8	6 3.5 6 6 3.5 2	6.00	9. 2 7 9. 2 5
3 7	•		-cu <sub>2</sub> -	•	145~146	6 9	6 3.5 6 6 3.5 1	6.00	9. 2 7 9. 2 2
3 8	•	,	√ ne	,	127~128	6 4	6 3 5 6 6 3 5 9	6.00 6.03	9.2 7 9.2 9

3 9	3,4,5-(OMe)3	н	ne ne	O <sub>17</sub> H <sub>26</sub> N <sub>2</sub> O <sub>4</sub>	145~146	71	6 4.5 4 6.3 7 8.8 6 6 4.5 8 6.3 2 8.9 0	
4 0	•		s-Pr	O13H19NO4	114~115	7 3	6 1.6 4 7.5 6 5.5 3 6 1.6 0 7.5 9 5.5 7	
4 1	,	•	i-Pr	,	154~155	77	6 1.6 4 7.5 6 5.5 3 6 1.6 6 7.5 4 5.5 8	
4 2	. ,	,	n-Bu	O14H21NO4	. 1 3 3~1 3 4	80	6290 7.92 5.24 6287 7.86 5.27	
4 3	,	,	s-Bu	,	1 6 2~1 6 3	75	6 2 9 0 7.9 2 5.2 4 6 2 9 5 7.9 4 5.2 0	
4.4	,		t - Bu	,	133~134	79	6 2 9 0 7.9 2 5. 2 4 6 2 9 1 7.8 8 5. 2 9	
4 5	•	•	i-Bu	,	1 2 2~1 2 3	81	6290 7.92 5.24 6296 7.87 5.28	
4 6	•	•	-(H)	016H23NO4	182~183	8 8	6 5.5 1 7.9 0 4.7 8 6 5.5 4 7.9 3 4.7 3	
4 7	•	i-Pr	i-Pr	O16H25NO4	1 2 7~1 2 8	7 2	65.06 8.53 4.74 65.11 8.59 4.7	

このようにして得られる本祭明の化合物は、便れた血域降下作用を有し、ヒトに対しては 0.1~100 m/以で有効で、1日1回 0.1~100 m/以の投与で 2 4 時間以上その効力を持続する。 投与に際しては、消常の製剤化に用いられる慣

投与に際しては、通常の製剤化に用いられる使用手段により所貌の利型に成形された製剤が用い ちれる。

### 実施例 L

1 群 5 匹の 5 残令 D D Y 系マウス(雄,体重 2 5 ~ 3 0 岁)を 1 6 時間約 食徒、 アロキサン 7 5 智 / 好を粉除内に投与し、 4 8 時間後に、 本発明化合物( 2 0 0 可 / 好)の 水溶液又はけん 稠液を経口投与し、 1 5 0 分後に心臓から採血し、 クルコースオキシダーゼ法により 血中糖量を制定した。 側定結果を 表 2 に 例示する。

なか、表中の化合物裕分は、お岑例の化合物番号に対応している。

袃 2

<b>没 2</b>					
投与化合物	血糖( <i>吗/d</i> ) mean士 8.D.				
なし(対照)	47 \$± 28				
1	3 2 6 ± 4 2 **				
3	378±31 **				
4	3 6 4 ± 1 9 •••				
6	3 7 8 ± 5 2 •				
7	4 1 2 ± 3 3 •				
1 2	3 8 3 ± 2 8 **				
1 7	3 4 5 ± 4 1 ***				
2 2	3 7 8 ± 3 7 ••				
2 5	3 5 5 ± 4 6 **				
2 6	3 3 6 ± 3 2 ***				
2 7	407±30 *				
28	4 0 2 ± 2 4 ••				
2 9	4 2 1 ± 2 7 •				
3 2	4 1 6 ± 2 3 •				
3 3	4 0 2 ± 3 4 •				
3 6	4 1 6 ± 2 1 ••				
3 8	3 0 7 ± 4 3 •••				
3 9	4 1 2 ± 3 1 •				
4.1	4 2 1 ± 2 8 •				
4 6	3 8 3 ± 4 1 ••				

\*:P<0.05 .\*\*:P<0.01 .\*\*\*:P<0.001

#### 尖腐倒 2.

4 - メトキシ - N - 3 - ピリジまル

ベンメアミド(化合物1) 100 部

リン酸水岩カルシウム 5 8.5

紡品セルロース 5.0 i

コーンスターチ 40

ステアリ酸 カルシウム 1.5 部

これらをよく混合し、常法により1錠250m に打錠(有効成分100m含有)し、血糖降下用 錠剤として用いる。

出類人 中外製業株式会社

代理人 安 藤 憲



## 第1頁の続き

砂発 明 者 小泉益男

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

⑫発 明 者 村上泰

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

⑫発 明 者 日野原好和

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

⑫発 明 者 中野英樹

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内

⑫発 明 者 髙垣善男

東京都豊島区高田三丁目41番8

号中外製薬株式会社内